

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION  
EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété  
Intellectuelle  
Bureau international



(43) Date de la publication internationale  
6 novembre 2003 (06.11.2003)

PCT

(10) Numéro de publication internationale  
WO 03/090724 A1

(51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup> : A61K 9/26

(21) Numéro de la demande internationale :  
PCT/FR03/01284

(22) Date de dépôt international : 23 avril 2003 (23.04.2003)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :  
02/05077 23 avril 2002 (23.04.2002) FR

(71) Déposant (*pour tous les États désignés sauf US*) : ETHY-  
PHARM [FR/FR]; 21, rue Saint Matthieu, F-78550  
Houdan (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (*pour US seulement*) : CH-  
ENEVIER, Philippe [FR/CA]; 5864, rue Jeanne Mance,  
Montreal, Québec H2V 4K8 (CA). MARECHAL, Do-  
minique [FR/CA]; 5970, Rue Parry, Laval, Québec H7H  
2W8 (CA).

(74) Mandataires : KOCH, Gustave etc.; Cabinet Plasseraud,  
84, rue d'Amsterdam, F-75440 Paris Cedex 09 (FR).

(81) États désignés (*national*) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,  
BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ,

DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,  
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK,  
LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX,  
MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE,  
SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ,  
VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (*régional*) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,  
LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet  
eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet  
européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI,  
FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK,  
TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ,  
GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Déclaration en vertu de la règle 4.17 :

— *relative à la qualité d'inventeur (règle 4.17.iv)) pour US  
seulement*

Publiée :

— *avec rapport de recherche internationale*  
— *avant l'expiration du délai prévu pour la modification des  
revendications, sera republiée si des modifications sont re-  
çues*

*En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abrégia-  
tions, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et  
abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de  
la Gazette du PCT.*



WO 03/090724 A1

(54) Title: COATED PARTICLES WITH PROLONGED RELEASE AND TABLETS CONTAINING SAME

(54) Titre : PARTICULES ENROBÉES A LIBERATION PROLONGÉE ET COMPRIMÉS LES CONTENANT

(57) Abstract: The invention concerns coated particles with prolonged release, a method for preparing same and multiparticulate tablets comprising said coated particles.

(57) Abrégé : L'invention concerne des particules enrobées à libération prolongée, leur procédé de préparation et les comprimés multiparticulaires comprenant lesdites particules enrobées.

## PARTICULES ENROBEES A LIBERATION PROLONGEE ET COMPRIMES LES CONTENANT

L'invention est relative à des particules enrobées et, plus précisément à des  
5 granules ou granulés enrobés à libération prolongée, à leur procédé de préparation  
et à des comprimés multiparticulaires comprenant lesdites particules enrobées.

Les formes multiparticulaires à libération prolongée sont bien connues  
dans l'art antérieur.

Ces formes existent en particulier sous des formes unitaires telles que des  
10 gélules ou des comprimés multiparticulaires.

Par comprimé multiparticulaire, on entend un comprimé comprenant,  
d'une part des particules contenant au moins un principe actif, enrobées  
individuellement par un film polymérique modulant la libération du principe actif  
sur une période pouvant aller de 8 à 24 heures, et d'autre part des excipients de  
15 compression.

Les particules enrobées sont d'abord mélangées avec les excipients de  
compression, le mélange étant ensuite comprimé de manière à conduire à une  
forme unitaire homogène.

Lors de l'étape de compression, l'enrobage polymérique subit des  
20 contraintes importantes, qui sont telles que des fissures ou ruptures peuvent se  
produire, provoquant une fuite et la mise à disposition immédiate de la totalité du  
principe actif.

Le film polymérique doit donc être suffisamment souple et déformable  
pour supporter la compression.

25 Pour évaluer les propriétés et caractéristiques mécaniques du film  
polymérique, on peut utiliser des paramètres tels que la résistance à la rupture ou  
le pourcentage d'élongation. Ces caractéristiques mécaniques peuvent être  
déterminées par les méthodes décrites dans les normes DIN53455 et ISO/RI 184.

Les polymères acryliques sont une famille de polymères présentant des propriétés de déformation qui permettent la réalisation de comprimés multiparticulaires.

Dans la demande EP 1032374, la Demanderesse a décrit des sphéroïdes  
5 comprenant dans le noyau ou en couche, un excipient thermoplastique dont la consistance est pâteuse à semi-solide à 20°C, et un film souple et déformable dont le pourcentage d'élongation est supérieur ou égal à 50%, et qui est constitué par un copolymère neutre d'esters d'acides acryliques, par exemple celui connu sous la marque Eudragit® NE30D dont le pourcentage d'élongation est de 600% et  
10 dont la résistance à la compression est de 8N/m<sup>2</sup>.

Les polymères présentant des paramètres d'élongation ou de résistance à la compression médiocres, n'absorbent normalement pas les contraintes mécaniques liées à la compression (International Journal of Pharmaceutics, 143, 13-23 (1996)).

15 De nombreuses publications décrivent les polymères cellulosiques comme étant cassants et peu élastiques. C'est par exemple le cas de l'éthylcellulose dont la capacité d'élongation est habituellement inférieure à 15% , ce qui rend difficile son utilisation comme agent enrobant pour des particules destinées à être comprimées (Eur. J. Pharm. Biopharm., 43, 1-8 (1997)).

20 Des études de films libres à base d'éthylcellulose montrent que l'addition d'agents plastifiants ou d'agents solubles dans le film d'enrobage, et la mise en œuvre d'une étape de maturation sous certaines conditions de température et d'humidité (Int. J. Pharm. 104, 203-213, (1994), Acta Pharm. Technol. 35(4), 232-237, (1989)) permettent éventuellement d'améliorer les propriétés des films à  
25 base de dérivés cellulosiques.

Cette amélioration n'est toutefois pas suffisante. Par ailleurs, le profil de libération du principe actif est directement influencé par la composition du film d'enrobage.

Il serait particulièrement avantageux de disposer de moyens permettant de les rendre systématiquement utilisables pour la constitution de films d'enrobage, sans modifier leur composition, ni influencer leur profil de libération du principe actif.

5 Or, la Demanderesse a eu le mérite de trouver que ce but pouvait être atteint et qu'il devenait possible d'obtenir des particules enrobées à libération prolongée et à enrobage constitué d'au moins un polymère cellulosique telles, que le profil de libération d'un comprimé multiparticulaire à base de ces particules soit identique à celui des particules enrobées avant compression, les deux profils de libération étant déterminés dans des conditions de mise en œuvre (milieu de dissolution, appareil, méthode) similaires, dès lors que l'on fait comporter auxdites particules un enrobage protecteur à base d'au moins un agent thermoplastique de point de fusion de 25 à 100°C appliqué sur l'enrobage à base de polymère cellulosique.

15 On considère que deux profils de libération sont similaires dès lors que la variation entre les moyennes des valeurs mesurées pour chacun des profils à chaque temps de prélèvement est inférieure ou égale à plus ou moins 15%, de préférence plus ou moins 10%, c'est-à-dire dans le cas présent, entre la valeur moyenne obtenue pour les particules enrobées avant compression et celle obtenue pour le comprimé multiparticulaire à base desdites particules.

20 Si la variation en question est supérieure à 15%, on considère que le profil de libération est significativement modifié.

Il s'ensuit que les particules enrobées à libération prolongée, conformes à l'invention, qui comprennent

- 25 - un noyau comprenant un principe actif et au moins un agent liant et  
- un film d'enrobage à base d'au moins un polymère cellulosique, seul ou en mélange avec un plastifiant,  
sont caractérisées par le fait qu'elles comportent un enrobage protecteur à base d'au moins un agent thermoplastique dont la température de fusion est d'environ

25°C à environ 100°C et qui est appliqué sur le film d'enrobage à base d'au moins un polymère cellulosique.

Les particules conforme à l'invention sont constituées par des granules ou des granulés, selon le procédé d'obtention du noyau actif.

5 Les granulés sont obtenus par granulation sèche ou humide et les granules par montage du principe actif sur un neutre.

Le noyau de la particule comprend au moins un principe actif choisi parmi ceux du groupe comprenant les sédatifs gastrointestinaux, les antiacides, les antalgiques, les antiinflammatoires, les vasodilatateurs coronariens, les  
10 vasodilatateurs périphériques et cérébraux, les anti-infectieux, les antibiotiques, les antiviraux, les antiparasitaires, les anticancéreux, les anxiolytiques, les neuroleptiques, les stimulants du système nerveux central, les antidépresseurs, les antihistaminiques, les antidiarrhéiques, les laxatifs, les suppléments nutritionnels, les immunodépresseurs, les hypocholestérolémians, les hormones, les enzymes,  
15 les antispasmodiques, les antiangoreux, les médicaments influençant le rythme cardiaque, les médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle, les antimigraineux, les médicaments influençant la coagulabilité sanguine, les antiépileptiques, les myorelaxants, les médicaments utilisés dans le traitement du diabète, les médicaments utilisés dans le traitement des dysfonctions  
20 thyroïdiennes, les diurétiques, les anorexigènes, les antiasthmiques, les expectorants, les antitussifs, les mucorégulateurs, les décongestionnants, les hypnotiques, les antinauséeux, les hématopoïétiques, les uricosuriques, les extraits de végétaux, les agents de contraste.

Ce principe actif, initialement sous forme de poudre ou de microcristaux  
25 est utilisé à l'état sec pour la préparation de granulés, et sous forme de solution ou suspension dans un solvant aqueux ou organique pour le montage sur neutres.

Avantageusement, les noyaux comprennent un agent liant qui permet de lier la poudre ou les microcristaux de principe actif et les autres constituants

éventuels, afin de donner des particules de taille suffisante pour faciliter l'opération d'enrobage.

L'agent liant peut être choisi dans le groupe comprenant notamment les polymères cellulosiques, les polymères acryliques, les povidones, les copovidones, les polyvinylalcools, l'acide alginique, l'alginate de sodium, l'amidon, l'amidon prégélatinisé, les sucroscs et leurs dérivés, la gomme guar, les polyéthylèneglycols et leurs mélanges.

Parmi les polymères cellulosiques, on choisira avantageusement l'éthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose et l'hydroxypropylméthylcellulose, seuls ou en mélange.

Parmi les polymères acryliques, on choisit avantageusement le copolymère ammonio-méthacrylate, les polymères et copolymères d'acide acrylique et méthacryliques, les polyacrylates et les polyméthacrylate, utilisés seuls ou en mélange.

L'agent liant est présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 15 % en poids, de préférence jusqu'à 10 % en poids par rapport au poids des particules non enrobées.

Le noyau comprend de façon optionnelle, un diluant et un agent antistatique.

Le diluant peut être choisi dans le groupe comprenant notamment les dérivés cellulosiques et préférentiellement la cellulose microcristalline, les amidons seuls, le lactose, les polyols et préférentiellement le mannitol.

Le noyau peut également être un neutre constitué d'un mélange d'amidon et de saccharose, ou bien de cellulose microcristalline.

Le diluant est présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 95% en poids, de préférence jusqu'à 50% en poids par rapport au poids des particules non enrobées.

Son rôle est d'augmenter la masse totale de particules à enrober et d'obtenir une population de particules de taille homogène.

L'agent antistatique peut être choisi dans le groupe comprenant la silice colloïdale, notamment celle commercialisée sous la marque Aerosil®, et préférentiellement la silice précipitée, notamment celle commercialisée sous le nom Syloid® FP244, le talc micronisé ou non et leurs mélanges.

5 L'agent antistatique est présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 10% en poids, de préférence jusqu'à 3% en poids par rapport au poids des particules non enrobées.

Il améliore la fluidisation de la matière lors de l'utilisation d'un lit d'air fluidisé, en particulier dans le cas d'une granulation de poudre.

10 Les noyaux comprenant le principe actif sont ensuite enrobés à l'aide d'une première composition enrobante.

Le film d'enrobage ainsi obtenu permet la libération prolongée du principe actif.

15 Il est constitué d'au moins un polymère cellulosique, seul ou en mélange avec un plastifiant.

Parmi les polymères cellulosiques, on choisit de préférence l'éthylcellulose.

20 Ce film d'enrobage est appliqué par pulvérisation d'une solution, d'une suspension ou d'une dispersion colloïdale de ce polymère dans un solvant, pour former un film continu recouvrant la totalité de la surface de chaque particule, et ce, quel que soit l'état de surface de cette dernière, en quantité suffisante pour permettre la libération prolongée du principe actif sur une durée pouvant aller de 8 à 24 heures.

25 Le polymère d'enrobage est présent dans des proportions pouvant aller jusqu'à 50%, de préférence jusqu'à 20%, calculées en gain de poids par rapport à la masse de noyaux à enrober.

Le solvant choisi pour pulvériser le polymère cellulosique peut être l'eau, un solvant organique, tel que l'éthanol, l'isopropanol, l'acétone, ou un mélange de solvants.

Le polymère se trouve alors sous forme de solution, suspension, ou dispersion, dans le solvant ou mélange de solvants. Il est de préférence sous forme de solution dans un solvant organique, de préférence dans l'isopropanol.

La composition enrobante comprend également de façon optionnelle, un agent formant des pores, un agent plastifiant, un agent tensioactif, un agent antistatique, un lubrifiant.

L'agent formant des pores permet de moduler la libération du principe actif, et en particulier de l'accélérer.

Cet agent doit être soluble dans les milieux de pH inférieur ou égal à 5. Il peut être par exemple choisi parmi les sucres, les polyols, les polymères ou copolymères des acides acrylique ou méthacrylique, les dérivés cellulosiques hydroxylés, les povidones et les polyvinylalcools.

L'agent plastifiant est choisi dans le groupe comprenant le triethyl citrate, l'acétyltributyl citrate, la triacétine, le tributyl citrate, le diethylphthalate, les polyéthylènes glycols, les polysorbates, les glycérides mono-et diacétylés et leurs mélanges.

Sa fonction est d'abaisser la température de transition vitreuse du film d'enrobage et d'en améliorer les propriétés mécaniques.

Il est utilisé dans une proportion d'au plus 40%, de préférence entre 15 à 30%, exprimé en poids par rapport au poids sec de polymère.

L'agent tensioactif est choisi parmi les tensioactifs anioniques, cationiques, non ioniques ou amphotères.

L'agent antistatique, éventuellement utilisé, est mis en oeuvre pour éviter les problèmes liés à l'électricité statique. Il est choisi dans le groupe comprenant le talc micronisé ou non micronisé, la silice colloïdale (Aerosil®200), la silice traitée (Aerosil® R972), la silice précipitée (Syloid® FP244) et leurs mélanges.

Il est mis en oeuvre en une proportion d'au plus 10% en poids, de préférence comprise entre 0 et 3%, et plus préférentiellement encore inférieure à 1% en poids.



Le lubrifiant est choisi dans le groupe comprenant le stéarate de magnésium, l'acide stéarique, le sodium stearyl fumarate, les polyoxyéthylèneglycols micronisés (Macrogol 6000 micronisé), le benzoate de sodium et leurs mélanges.

- 5 Une couche polymérique optionnelle peut être appliquée entre le noyau et le film polymérique fonctionnel pour isoler le noyau, comportant le principe actif, de la couche de polymère cellulosique qui permet la libération prolongée du principe actif.

Le polymère constitutif de la couche optionnelle peut être choisi parmi les  
10 mêmes polymères que ceux utilisés comme liant; en particulier, il peut être identique ou différent de celui utilisé comme liant dans le noyau comportant le principe actif.

L'avantage apporté par cette couche optionnelle est de permettre d'isoler le principe actif du polymère fonctionnel qui en permet la libération prolongée,

- 15 - lorsqu'il y a incompatibilité entre le principe actif et le polymère fonctionnel,

- lorsque le principe actif est instable au pH de la solution ou suspension utilisée pour appliquer le polymère fonctionnel,

- lorsque le principe actif présente une solubilité importante dans le  
20 solvant utilisé pour l'application du polymère fonctionnel, ce qui peut être à l'origine d'une "migration" du principe actif dans le film polymère rendant ainsi difficile l'obtention d'une libération prolongée du principe actif.

La quantité de polymère appliquée est comprise entre 1 et 10% de  
25 préférence entre 2 et 5% en gain de poids par rapport à la masse de noyaux comportant le principe actif mise en œuvre.

Conformément à l'invention, la couche de polymère cellulosique permettant la libération prolongée du principe actif est recouverte par un enrobage la protégeant.

Cet enrobage protecteur est à base d'au moins un agent thermoplastique dont la température de fusion est d'environ 25°C à environ 100°C et éventuellement d'un lubrifiant.

L'agent thermoplastique est choisi dans le groupe comprenant les huiles  
5 partiellement hydrogénées, la cire d'abeille, la cire de carnauba, les cires de paraffine, les cires de silicone, les alcools gras, les acides gras en C12-C18, les glycérides semi-synthétiques solides, les monoester, diesters ou triesters du glycérol, les polyoxyéthylèneglycols, les glycérides polyoxyéthylénés glycosylés et leurs mélanges.

10 L'enrobage protecteur a pour fonction d'absorber les contraintes dues à la compression, et d'éviter une déformation, une altération ou une rupture du film d'enrobage constitué par le polymère cellulosique et dont la fonction est d'assurer la libération prolongée du principe actif.

L'agent thermoplastique est utilisé dans une proportion pouvant aller  
15 jusqu'à 100% en gain de poids par rapport à la masse de granulé à enrober, de préférence entre 10 et 50% en gain de poids.

Il est, de préférence choisi parmi les excipients hydrophiles de balance hydrophile/lipophile (HLB) supérieure à 10, de façon à ne pas modifier le profil de libération du principe actif.

20 L'enrobage protecteur peut, en outre, comprendre un agent anti-statique.

La répartition granulométrique des particules conformes à l'invention permet leur utilisation dans la fabrication de comprimés multiparticulaires.

Avantageusement, la taille des particules est inférieure à 700µm, étant  
entendu que la taille d'au moins 50%, de préférence d'au moins 70% des  
25 particules est comprise entre 150 et 500µm, et que la taille de moins de 15% des particules est inférieure à 150µm.

La taille des particules est déterminée par les méthodes conventionnelles, par exemple à l'aide d'un jeu de tamis de maille calibré, ou par diffraction d'un laser.

Les particules enrobées à libération prolongée ainsi préparées, de par leurs propriétés mécaniques, sont particulièrement aptes à entrer dans la constitution de comprimés multiparticulaires.

Le comprimé multiparticulaire conforme à l'invention est caractérisé par le fait qu'il est à base des particules enrobées conformes à l'invention, ce comprimé

- un agent de désintégration et/ou un agent gonflant,
- au moins un agent diluant,
- un lubrifiant et
- éventuellement, un agent antistatique, un agent perméabilisant, des édulcorants, des arômes et des colorants.

L'agent de désintégration est choisi dans le groupe comprenant la carboxyméthylcellulose sodique réticulée désignée dans le métier par le terme croscarmellose, la crospovidone et leurs mélanges.

L'agent gonflant est choisi dans le groupe comprenant la cellulose microcristalline, les amidons et les amidons modifiés.

L'agent diluant peut être choisi dans le groupe comprenant les dérivés cellulosiques et préférentiellement la cellulose microcristalline, le lactose, les polyols et préférentiellement le mannitol.

Le lubrifiant est choisi dans le groupe comprenant le stéarate de magnésium, l'acide stéarique, le sodium stearyl fumarate, les polyoxyéthylèneglycols (Macrogol 6000 micronisé), le benzoate de sodium et leurs mélanges.

Le lubrifiant, en totalité ou en partie, est dispersé au sein du mélange d'excipients de compression et/ou pulvérisé à la surface du comprimé au moment de la compression.

L'agent antistatique peut être choisi dans le groupe comprenant la silice colloïdale, notamment celle commercialisée sous la marque Aerosil®, et

préférentiellement la silice précipitée, notamment celle commercialisée sous le nom Syloid® FP244, le talc micronisé ou non, et leurs mélanges.

L'agent perméabilisant est choisi dans le groupe comprenant notamment les silices ayant une grande affinité pour les solvants aqueux, telles que la silice précipitée plus connue sous le nom de marque Syloid®, les maltodextrines, les  $\beta$ -cyclodextrines et leurs mélanges.

Il permet la création d'un réseau hydrophile qui facilite la pénétration de la salive et contribue ainsi à une meilleure désagrégation du comprimé.

L'édulcorant peut être choisi dans le groupe comprenant notamment l'aspartame, l'acésulfame de potassium, le saccharinate de sodium, la néohespéridine dihydrochalcone, le sucralose, le monoammonium glycyrrhizinate et leurs mélanges.

Les arômes et colorants sont ceux utilisés habituellement en pharmacie pour la préparation de comprimés.

Dans les comprimés multiparticulaires conformes à l'invention, la proportion du mélange d'excipients par rapport aux particules enrobées est de 0,4 à 10, de préférence comprise entre 1 et 5 parties en poids, ledit mélange d'excipients comprenant :

- de 1 à 15% , de préférence de 2 à 7% en poids d'agent de désintégration et/ou d'agent gonflant
- de 30 à 90%, de préférence de 40 à 70% en poids par rapport à la masse du comprimé, d'agent diluant,
- de 0,02 à 2%, de préférence de 0,5 à 1% en poids de lubrifiant, par rapport à la masse du comprimé,
- de 0,5% à 5% en poids d'agent perméabilisant par rapport à la masse du comprimé.

Dans un mode de réalisation préféré, le comprimé multiparticulaire selon l'invention est un comprimé orodispersible qui se désintègre dans la bouche, au

contact de la salive, en moins de 60 secondes, de préférence en moins de 40 secondes, en formant une suspension aisée à avaler.

Le temps de désintégration correspond à la durée comprise entre le moment de la mise en place du comprimé dans la bouche au contact de la salive et le moment de la déglutition de la suspension résultant de la désintégration sans mastication du comprimé au contact de la salive.

L'agent diluant est choisi parmi les agents solubles à propriétés liantes, constitués par des polyols de moins de 13 atomes de carbone et se présentant soit sous forme d'un produit directement compressible dont le diamètre moyen des particules est de 100 à 500  $\mu\text{m}$ , soit sous la forme d'une poudre dont le diamètre moyen des particules est inférieur à 100  $\mu\text{m}$ , ces polyols étant de préférence choisis dans le groupe comprenant le mannitol, le xylitol, le sorbitol et le maltitol, utilisés sous la forme du produit directement compressible, alors que, dans le cas où il y aurait au moins deux agents solubles diluants à propriétés liantes, l'un serait présent sous la forme directement compressible et l'autre sous la forme d'une poudre, le polyol pouvant être le même, les proportions de polyol directement compressible et de polyol poudre étant de 99/1 à 20/80, de préférence de 80/20 à 20/80.

L'invention a également pour objet un procédé de préparation des particules enrobées à libération prolongée.

Le procédé en question comprend, conformément à l'invention, les étapes suivantes :

- préparation par granulation humide ou montage sur neutres, d'un noyau comprenant le principe actif,
- enrobage des noyaux ainsi obtenus par pulvérisation d'une composition d'enrobage constituée d'au moins un polymère cellulosique,
- enrobage des particules enrobées ainsi obtenues par pulvérisation d'une composition d'enrobage protecteur à base d'un excipient de type thermoplastique,

- séchage .

Selon ce mode de mise en œuvre, les étapes successives du procédé peuvent être réalisées dans des appareils différents ou dans le même appareil.

Dans un premier mode de réalisation avantageux, les noyaux comprenant  
5 le principe actif sont préparés par granulation selon les étapes suivantes :

- mélange à sec du principe actif sous forme de poudre ou de microcristaux, éventuellement avec l'agent diluant et un agent antistatique,
- granulation du mélange obtenu par pulvérisation d'une solution de l'agent  
liant,
- 10 - séchage.

Pour la granulation, un granulateur haute énergie, un mélangeur planétaire ou un lit d'air fluidisé sont avantageusement utilisés.

Dans le cas de la granulation en lit d'air fluidisé, le mélange de poudre contenant le principe actif et, éventuellement, le diluant et l'agent antistatique, est  
15 introduit dans l'appareil puis granulé par pulvérisation sur ledit mélange de poudre d'une solution ou suspension d'excipients comprenant au moins un agent liant.

Selon un autre mode de réalisation avantageux, le polymère mis en œuvre lors de l'étape de granulation et celui mis en œuvre lors de l'étape d'enrobage sont  
20 identiques. Dans ce cas, l'étape de granulation diffère de l'étape d'enrobage par différents paramètres, tels que le débit de pulvérisation du mélange d'excipients et la pression d'atomisation dudit mélange.

Ainsi, lors de l'étape de granulation, le débit de pulvérisation de la suspension d'excipients est plus élevé que lors de l'étape d'enrobage, alors que la  
25 pression d'atomisation de la suspension d'excipients est moins élevée lors de l'étape de granulation que lors de l'étape d'enrobage.

En pratique, à l'échelle du laboratoire au sein d'un appareil à lit d'air fluidisé par exemple du type GLATT GPCG3, le débit de pulvérisation du

mélange d'excipients est, lors de l'étape de granulation, de 15 à 30 grammes/minute, et la pression d'atomisation de 1 à 2,5 bars.

Lors de l'étape d'enrobage, le débit de pulvérisation de la suspension d'enrobage est de 10 à 25 grammes/minute, tandis que la pression d'atomisation est de 1,5 à 3 bars.

Avantageusement, une proportion de 10 à 30 % du mélange d'excipients est pulvérisée pendant l'étape de granulation, le complément à 100 % étant pulvérisé pendant l'étape d'enrobage.

Dans un second mode de réalisation des noyaux comprenant le principe actif, ceux-ci sont préparés par montage sur neutres selon les étapes suivantes :

- pulvérisation sur des neutres d'une solution ou une suspension du principe actif, contenant le liant solubilisé,
- séchage.

Les noyaux ainsi obtenus sont ensuite enrobés par pulvérisation successive des différentes compositions d'enrobage, puis séchés.

L'enrobage polymérique constitué d'un dérivé cellulosique est pulvérisé sous forme de solution, de suspension ou de dispersion colloïdale.

L'excipient thermoplastique peut être appliqué par pulvérisation sous forme d'une solution dans un solvant aqueux ou organique.

Dans un mode de réalisation particulier, l'excipient thermoplastique peut être chauffé à une température supérieure à son point de fusion, puis pulvérisé sous forme liquide sans solvant.

Dans ce cas, on installe un dispositif de pulvérisation thermostaté permettant d'éviter l'obstruction des tuyaux.

L'ensemble des étapes du procédé conforme à l'invention peuvent être réalisées dans une turbine à dragéification, dans une turbine perforée ou en lit d'air fluidisé.

Dans un mode de réalisation préféré du procédé conforme à l'invention, toutes les étapes de préparation du noyau actif et d'enrobage sont effectuées en lit d'air fluidisé.

Le lit d'air fluidisé est équipé d'une buse de pulvérisation dont la position et l'orientation de pulvérisation peuvent être choisies. La pulvérisation est désignée par les termes de métier « top spray », « bottom spray » ou « tangential spray ».

Ce choix permet de maîtriser la cinétique de croissance des particules et d'éviter des phénomènes de collage, liés à la nature du principe actif, à la composition de la composition liante ou enrobante pulvérisée, et des divers paramètres du procédé (température, pression d'air par exemple, débit de solution).

L'invention porte également sur un procédé de préparation des comprimés multiparticulaires comprenant les particules enrobées à libération prolongée.

Ce procédé comporte, conformément à l'invention, les étapes suivantes :

- mélange à sec, des particules enrobées, obtenues selon le procédé décrit précédemment, avec les excipients de compression,
- compression du mélange ainsi obtenu, pour constituer une forme unitaire.

La compression du mélange peut être réalisée sur une machine à comprimer alternative ou rotative.

Les contraintes exercées lors de l'étape de compression peuvent varier de 5kN à 50kN, de préférence de 5 kN à 15 kN.

La dureté des comprimés ainsi obtenus est de préférence de 1 à 10kp, plus préférentiellement de 1 à 5kp, mesurée selon la méthode de la Pharmacopée Européenne (2.9.8), 1kp étant égal à 9,8N.

De préférence, on adapte la dureté du comprimé multiparticulaire, d'une part de façon à obtenir une friabilité inférieure à 2%, mesurée selon la méthode de la Pharmacopée Européenne, tout en conservant un profil de dissolution identique à celui des particules enrobées et, d'autre part de façon à obtenir un temps de



désintégration dans la bouche inférieur ou égal à 60 secondes, de préférence inférieur ou égal à 40 secondes.

Les comprimés peuvent avoir un diamètre de 6mm à 17 mm. Leur forme peut être ronde, ovale, oblongue, présentant une surface plate ou concave, et, éventuellement, des gravures.

Dans le cas de comprimés orodispersibles, on pourra utiliser des poinçons « polo », c'est-à-dire des poinçons permettant d'obtenir des comprimés ronds, plats et présentant une concavité au centre des deux faces.

Les comprimés ont une masse qui est, de préférence, comprise entre 0,1 et 2,0 grammes.

L'invention sera mieux comprise à l'aide des exemples de réalisation des particules enrobées et des comprimés multiparticulaires conformes à l'invention. Ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration et de modes de réalisation avantageux de l'invention et n'en constituent nullement une limitation.

#### **Exemple 1 :**

Granulés enrobés comprenant de l'oxycodone HCl comme principe actif.

##### **Granulation**

500 grammes d'oxycodone HCl sont mélangés avec 15 grammes de Syloid® 244 FP [soit 3%(w/w) par rapport à la masse d'oxycodone HCl].

Dans un mélangeur planétaire, on granule le mélange de poudres à l'aide d'une solution de mouillage constituée d'ethylcellulose N7, à 8%(w/w) dans l'isopropanol.

Le grain formé est séché en étuve à 45°C pendant 5 heures, puis tamisé sur un tamis de diamètre de 0,9 mm.

##### **Enrobage**

On réalise l'opération d'enrobage dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

La masse obtenue est enrobée par pulvérisation de la même solution qu'à l'étape précédente.

On applique une quantité de polymère correspondant à 42%(w/w), calculée en gain de poids par rapport à la masse de granulés non enrobés de départ.

La répartition granulométrique des particules enrobées E1 est dans le Tableau 1.

5

Tableau 1

Ouverture de maille	<u>E1</u>
>0.710mm	20.7%
0.600mm-0.710mm	11.5%
0.500mm-0.600mm	12.5%
0.355mm-0.500mm	17.4%
0.180mm-0.355mm	25.8%
0.075mm-0.180mm	7.9%
<0.075mm	4.2%

Le rendement en masse est de 96.32%(w/w).

La composition des granulés enrobés E1 figure dans le Tableau 2 :

10 Tableau 2

	%(w/w)
Oxycodone HCl	65.46
Syloid® 244FP	1.96
Ethylcellulose N7	32.60
Alcool isopropylique	--

**Exemple 2 :**

Comprimés multiparticulaires orodispersibles comprenant de l'oxycodone HCl comme principe actif.

**Compression**

- 5 On utilise une machine à comprimer alternative "Manesty F3 press" équipée de poinçons POLO de 8 mm de diamètre.

Les granulés enrobés obtenus selon l'exemple 1 sont mélangés à des excipients de compression.

- 10 On réalise deux types de comprimés, respectivement C1 et C2 comprenant des proportions relatives différentes de granulés enrobés d'oxycodone HCl.

Les comprimés C1 et C2 sont dosés respectivement à 19,8 et à 10 mg d'oxycodone HCl, selon les indications du Tableau 3 :

**Tableau 3**

	<b><u>C1</u></b>	<b><u>C2</u></b>
<b>Constituants</b>	<b>% en poids</b>	<b>% en poids</b>
Granulés enrobés d'oxycodone HCl	19,8	10.0
Mannitol 300	33.2	37.3
Mannitol 60	33.2	37.3
Crospovidone	9.8	10.0
Arôme orange	1.0	1.0
Syloid® 244FP	1.0	0.4
Stéarate de magnésium	2.0	2.0
Aspartame	--	2
<b>Total</b>	<b>100</b>	<b>100</b>

- 15 Les comprimés C1 et C2 présentent les caractéristiques indiquées au Tableau 4 :

Tableau 4

	<u>C1</u>	<u>C2</u>
Proportion théorique granulé/comprimé	20%	10%
Poids (mg)	156.0	308.6
Dureté (kP)	1,5	1,5
Friabilité	non déterminé	non déterminé
Temps de désintégration en bouche	10-15 sec.	15 sec.

On établit un profil de dissolution comparatif entre les granules enrobés de l'exemple 1 (désignés par E1) et les comprimés de formule C1 et C2 dans les conditions suivantes :

- appareil : USP type II
- vitesse des pales : 100 tours par minute
- volume : 900 ml
- température : 37.0°C ±0.5°C
- détection: Spectrophotométrie UV directe à 244 nm
- milieu de dissolution: HCl 0.01 N (pH = 2)

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 5 :

Tableau 5

	Oxycodone libérée %(w/w)		
Temps (heure)	<u>E1</u>	<u>C1</u>	<u>C2</u>
0.5	16	37	43
1	30	53	58
2	47	74	78
4	69	92	95
6	78	95	98
8	81	96	99
10	81	96	99

#### 15 Conclusion

Il est possible de déduire des résultats réunis au Tableau 5, que la compression provoque une rupture du film d'éthylcellulose, ce qui entraîne une accélération de la libération du principe actif.

Il s'ensuit que les propriétés mécaniques du film d'enrobage ne sont pas adaptées à la compression sous forme de comprimé orodispersible à libération prolongée.

**Exemple 3 :**

5           Granules enrobés comprenant de la théophylline comme principe actif.

**Montage sur neutres**

On réalise l'opération dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

1500 grammes de théophylline sont mis en suspension dans 4500g  
10 d'isopropanol dans lequel on a préalablement solubilisé 262.5 grammes de PVP K29 c'est-à-dire de polyvinylpyrrolidone ou povidone, K29, la valeur de K exprimant le poids moléculaire moyen des povidones calculée d'après la viscosité relative dans l'eau et définie dans la Pharmacopée Européenne (section 2.2.1.2 et 2.3.2.1), utilisé comme agent liant [soit 17%(w/w) par rapport à la masse de  
15 théophylline].

On introduit, dans le lit d'air fluidisé, 1500 grammes de neutres constitués d'amidon et de saccharose, d'une taille de l'ordre de 250-350 µm.

On pulvérise sur les neutres la susdite suspension alcoolique contenant la théophylline.

20   **Enrobage à l'éthylcellulose N7**

On réalise l'opération dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

On enrobe 600 grammes de granules obtenus à l'étape précédente par pulvérisation d'une solution d'éthylcellulose N7 dans l'alcool isopropylique telle  
25 que préparée à l'exemple 1, contenant en outre du talc micronisé, correspondant à 10%(w/w), par rapport à la masse sèche de polymère.

On applique une quantité de polymère correspondant à 5%(w/w), calculée en gain de poids par rapport à la masse de granules à enrober.

La répartition granulométrique des particules enrobées obtenues et désignées par E2 est indiquée dans le Tableau 6 :

Tableau 6

<u>Ouverture de maille</u>	<u>E2</u>
>0.500mm	6.6%
0.425mm-0.500mm	46.2%
0.355mm-0.425mm	38.2%
0.250mm-0.355mm	9.0%

5

Surenrobage protecteur

On réalise l'opération dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

On enrobe les granules enrobés E2, obtenus à l'étape précédente, par pulvérisation d'une solution aqueuse de PEG 4000 contenant en outre du talc micronisé correspondant à 10%(w/w), par rapport à la masse sèche de PEG.

On applique l'enrobage protecteur en une quantité correspondant à 20%(w/w), calculée en gain de poids par rapport à la masse de granules E2.

La répartition granulométrique des particules enrobées E3 obtenues par application de l'enrobage protecteur sur les granules E2, est indiquée dans le Tableau 7 :

Tableau 7

<u>Ouverture de maille</u>	<u>E3</u>
>0.500mm	15.8%
0.425mm-0.500mm	41.2%
0.355mm-0.425mm	38.4%
0.250mm-0.355mm	4.6%

On établit un profil de dissolution comparatif entre les granules enrobés E2 et E3 dans les conditions suivantes :

- appareil : USP type II
- vitesse des pales : 100 tours par minute

- volume : 900 ml
- température:  $37.0^{\circ}\text{C} \pm 0.5^{\circ}\text{C}$
- détection: Spectrophotométrie UV directe à 272 nm
- milieu de dissolution : HCl 0.01 N (pH = 2)

5 Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 8 :

Tableau 8

Temps (heure)	Théophylline libérée %(w/w)	
	E2	E3
1	12	10
2	21	16
4	36	34
6	48	49
8	57	60
10	63	68

#### Conclusion

De l'examen des résultats réunis dans le Tableau 8, il résulte que  
10 l'application de l'enrobage protecteur sur les granules enrobés E2, n'en modifie pas de façon significative le profil de dissolution.

#### Exemple 4 :

Comprimés orodispersibles comprenant de la théophylline comme principe  
actif.

#### 15 Compression

On utilise une machine à comprimer alternative "Manesty F3 press"  
équipée de poinçons POLO de 12mm de diamètre.

Les granules enrobés obtenus selon l'exemple 3 sont mélangés avec des  
excipients de compression, selon les deux compositions indiquées au Tableau 9,  
20 fournissant après compression des comprimés C3 et C4.

Tableau 9

	<b>C3</b>	<b>C4</b>
<b>Constituants</b>	<b>% en poids</b>	<b>% en poids</b>
Granules enrobés de théophylline <u>E2</u> ou <u>E3</u>	35	35
Mannitol 300	26.5	26.5
Mannitol 60	26.5	26.5
Crospovidone	10.0	10.0
Arôme	--	--
Syloid® 244FP	0.5	0.5
Stéarate de magnésium	1.0	1.0
Aspartame	--	--

Les caractéristiques des comprimés multiparticulaires orodispersibles C3 et C4 sont indiquées au Tableau 10 :

Tableau 10

<b>Caractéristiques</b>	<b><u>C3</u></b>	<b><u>C4</u></b>
Dosage en substance active du comprimé (mg)	80	70
Poids du comprimé (mg)	588.0	622.0
Dureté (kP)	3.8	3.1
Friabilité (%)	5.6	0.5
Temps de désintégration en bouche (secondes)	29	35

On établit un profil de dissolution comparatif dans les conditions de l'exemple 3, entre les comprimés orodispersibles multiparticulaires C3 et C4, contenant respectivement les granules enrobés E2 et E3.

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 11 :



Tableau 11

Temps (heures)	Théophylline libérée %(w/w)	
	<b>C3 (E2)</b>	<b>C4 (E3)</b>
1	51 (12)	16 (10)
2	67 (21)	24 (16)
4	83 (36)	43 (34)
6	91 (48)	55 (49)
8	95 (57)	63 (60)
10	98 (63)	69 (68)

Conclusion

- 5 L'examen des résultats réunis au Tableau 11, permet de déduire que l'enrobage protecteur améliore significativement les propriétés mécaniques du film d'éthylcellulose N7 en termes de résistance à la compression.

Exemple 5 :

- 10 On prépare des comprimés orodispersibles comprenant de la théophylline comme principe actif.

Compression

On utilise une machine à comprimer alternative "Manesty F3 press" équipée de poinçons POLO de 12mm de diamètre.

- 15 Les granules enrobés E3 obtenus selon l'exemple 3 sont mélangés à des excipients de compression selon les indications du Tableau 12, fournissant des comprimés multiparticulaires désignés par C5 :

Tableau 12

Constituants	<b>C5</b>
	<b>% en poids</b>
Granules enrobés de théophylline E3	20
Mannitol 300	32.8
Mannitol 60	32.8
Crospovidone	10.0
Arôme	1.0
Syloid® 244FP	0.5
Stéarate de magnésium	1.0
Aspartame	2.0

Les comprimés multiparticulaires orodispersibles C5 ont les caractéristiques résultant du Tableau 13 :

Tableau 13

	<b>C5</b>
Dosage du comprimé (mg) en substance active	25mg
Poids (mg)	555.0
Dureté (kP)	2.5
Friabilité (%)	0.6
Temps de désintégration en bouche (secondes)	26

- 5 On établit un profil de dissolution comparatif dans les conditions de l'exemple 3, entre les granules enrobés E3 et les comprimés multiparticulaires orodispersibles C5 contenant lesdits granules enrobés.

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 14 :

Tableau 14

	<b>Théophylline libérée (%(w/w))</b>
<b>Temps (heures)</b>	<b><u>C5 (E3)</u></b>
1	21 (12)
2	30 (21)
4	43 (36)
6	52 (48)
8	60 (57)
10	65 (63)

10

On établit un profil de dissolution comparatif des comprimés multiparticulaires orodispersibles C5 dans des milieux de dissolution différents, de pH respectivement à 1.2, 4.5 et 6.8 :

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 15 :

15

**Tableau 15**

Temps (heures)	Théophylline libérée %(w/w))		
	pH 1,2	pH 4.5	pH 6.8
1	(21)	21	22
2	(30)	31	31
4	(43)	44	44
6	(52)	53	54
8	(60)	60	62
10	(65)	66	68

**Conclusion**

5 De l'examen des résultats réunis au Tableau 15, il est possible de conclure que l'enrobage protecteur améliore significativement les propriétés mécaniques du film d'éthylcellulose N7 en termes de résistance à la compression.

Il est également possible de constater que les profils obtenus sont indépendants du pH du milieu dans lequel est effectuée la dissolution.

10 **Exemple 6 :**

Pour évaluer les différences existant entre les résistances à la compression dans le cas des polymères cellulosiques d'une part, et acryliques d'autre part, on réalise le même essai que dans les exemples 3 et 4, en utilisant comme polymère d'enrobage un polyacrylate connu sous la marque Eudragit® NE30D et commercialisé par RÖHM.

15 **Enrobage à l'Eudragit® NE30D**

On réalise l'opération dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

20 On enrobe 750 grammes de granules obtenus après montage sur neutres de l'exemple 3, par pulvérisation d'une dispersion aqueuse d'Eudragit® NE30D, diluée à 20%(w/w), contenant en outre du talc micronisé, en quantité correspondant à 10%(w/w), par rapport à la masse sèche de polymère.

On applique une quantité de polymère correspondant à 5%(w/w), calculée en gain de poids par rapport à la masse de granules à enrober.

A la fin de l'enrobage, on réalise une étape supplémentaire de maturation du film à 60°C pendant 2 heures.

On obtient ainsi des particules désignées par E4 et dont la répartition granulométrique est donnée dans le Tableau 16 :

5 Tableau 16

Ouverture de maille	E4
>0.500mm	20.6%
0.425mm-0.500mm	46.2%
0.355mm-0.425mm	26.4%
0.250mm-0.355mm	6.8%

Mise en place d'un enrobage protecteur

On réalise l'opération dans un lit d'air fluidisé GLATT GPCG-3 équipé d'un insert Würster (« bottom spray »).

- 10 On enrobe les granules enrobés E4 obtenus à l'étape précédente par pulvérisation d'une solution aqueuse de PEG 4000 contenant, en outre, du talc micronisé, en une proportion correspondant à 10%(w/w) par rapport à la masse sèche de PEG.

- On applique une quantité d'enrobage protecteur correspondant à  
15 20%(w/w), calculée en gain de poids par rapport à la masse de granule E4.

On obtient ainsi des particules enrobées E5 dont la répartition granulométrique est donnée dans le Tableau 17 :

Tableau 17

Ouverture de maille	E5
>0.600mm	4.2%
0.500mm-0.600mm	23.6%
0.425mm-0.500mm	43.2%
0.355mm-0.425mm	24.2%
0.250mm-0.355mm	4.8%

- 20 On établit un profil de dissolution comparatif entre les granules enrobés E4 et E5 dans les conditions de l'exemple 3.

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 18 :

Tableau 18

Temps (heure)	Théophylline libérée %(w/w)	
	<u>E4</u>	<u>E5</u>
1	34	40
2	49	57
4	66	74
6	75	84
8	81	90
10	86	94

Conclusion

De l'examen des données réunies dans le Tableau 18, il apparaît que  
 5 l'application d'un enrobage protecteur sur les granules E4 n'en modifie pas de  
 façon significative le profil de dissolution.

Exemple 7:

Comprimés multiparticulaires orodispersibles comprenant de la  
 théophylline comme principe actif

10 Compression

On utilise une machine à comprimer alternative "Manesty F3 press"  
 équipée de poinçons POLO de 12mm de diamètre.

Les granules enrobés E4 et E5 obtenus selon l'exemple 6 sont mélangés  
 avec des excipients de compression selon la composition du Tableau 19 et on  
 15 obtient des comprimés C6 et C7, correspondant respectivement aux granulés  
 enrobés E4 et E5 :

Tableau 19

	<u>C6</u>	<u>C7</u>
	% en poids	% en poids
Granules enrobés de théophylline	35	35
Mannitol 300	26.5	26.5
Mannitol 60	26.5	26.5
Crospovidone	10.0	10.0
Arôme	--	--
Syloid® 244FP	0.5	0.5
Stéarate de magnésium	1.0	1.0
Aspartame	--	--

Les caractéristiques des comprimés C6 et C7 sont réunies dans le Tableau 20 :

Tableau 20

	<u>C6</u>	<u>C7</u>
Dosage du comprimé (mg) en substance active	100	70
Poids (mg)	680.0	583.0
Dureté (kp)	4.2	3.3
Friabilité (%)	0.8	0.5
Temps de désintégration en bouche (secondes)	14	35

5

On établit un profil de dissolution comparatif dans les conditions de l'exemple 3, entre les comprimés orodispersibles multiparticulaires C6 et C7, contenant respectivement les granules enrobés E4 et E5 :

Les résultats enregistrés sont réunis dans le Tableau 21 :

10 Tableau 21

	Théophylline libérée %(w/w)	
Temps (heures)	<u>C6 (E4)</u>	<u>C7 (E5)</u>
1	46 (34)	48 (40)
2	65 (49)	66 (57)
4	82 (66)	83 (74)
6	90 (75)	92 (84)
8	94 (81)	98 (90)
10	97 (86)	100 (94)

### Conclusion

De l'examen des données réunies dans le Tableau 21, il résulte que l'enrobage protecteur n'améliore pas les propriétés mécaniques du film formé par l'Eudragit®NE30D qui est déjà souple et déformable. Ceci est attesté par la faible variation observée entre les profils de dissolution des comprimés orodispersibles C6 et C7, contenant respectivement les granules enrobés E4 et E5.

15

**Exemple 8 :****Compression**

On utilise une machine à comprimer alternative "Manesty F3 press" équipée de poinçons POLO de 12mm de diamètre.

- 5 Les granules enrobés E5 obtenus selon l'exemple 6 sont mélangés avec des excipients de compression selon la composition du Tableau 22 où les comprimés multiparticulaires obtenus sont désignés par C8 :

**Tableau 22**

	<b>C8</b>
	% en poids
Granules enrobés de théophylline E5	20
Mannitol 300	32.8
Mannitol 60	32.8
Crospovidone	10.0
Arôme	1.0
Syloid® 244FP	0.5
Stéarate de magnésium	1.0
Aspartame	2.0

- 10 Les caractéristiques des comprimés multiparticulaires orodispersibles C8 sont réunies dans le Tableau 23 :

**Tableau 23**

	<b>C8</b>
Dosage du comprimé (mg) en substance active	40
Poids (mg)	580.0
Dureté (kP)	2.7
Friabilité (%)	0.4
Temps de désintégration en bouche (secondes)	27

- 15 On établit un profil de dissolution comparatif dans les conditions de l'exemple 3, entre les granules enrobés E5 et les comprimés orodispersibles C8, contenant lesdits granules enrobés E5 :

Les résultats enregistrés sont réunis le Tableau 24 :

**Tableau 24**

	Théophylline libérée %(w/w))
Temps (heures)	<b>C8 (E5)</b>
1	45 (40)
2	65 (57)
4	85 (74)
6	95 (84)
8	100 (90)
10	100 (94)

On établit par ailleurs un profil de dissolution comparatif des comprimés  
 5 multiparticulaires orodispersibles C8 dans trois milieux de dissolution,  
 respectivement à pH de 1.2, 4.5 et 6.8 :

Les résultats figurent dans le tableau 25 :

**Tableau 25**

	Théophylline libérée %(w/w))		
Temps (heures)	<b>PH 1.2</b>	<b>pH 4.5</b>	<b>pH 6.8</b>
1	(45)	45	46
2	(65)	64	65
4	(85)	84	84
6	(95)	94	93
8	(100)	100	99
10	(100)	100	100

## 10 **Conclusion**

A l'examen des résultats réunis dans le Tableau 25, il apparaît que le profil  
 de dissolution n'est pas significativement modifié par la compression et que les  
 profils obtenus sont indépendants du pH du milieu dans lequel est effectuée la  
 dissolution.



## **REVENDICATIONS**

1. Comprimé multiparticulaire comprenant :

- un agent de désintégration, et/ou un agent gonflant,
- 5 - au moins un agent diluant,
- un lubrifiant et
- éventuellement, un agent antistatique, un agent perméabilisant, des édulcorants, des arômes et des colorants.

caractérisé par le fait qu'il est à base de particules enrobées à libération prolongée,

10 comprenant

- un noyau comprenant un principe actif et au moins un agent liant,
- un film d'enrobage constitué d'au moins un polymère cellulosique, seul ou en mélange avec un plastifiant et
- un enrobage protecteur à base d'au moins un agent thermoplastique dont la
- 15 température de fusion est d'environ 25°C à environ 100°C et qui est appliqué sur le film d'enrobage à base d'au moins un polymère cellulosique, ledit agent thermoplastique étant choisi dans le groupe comprenant les huiles partiellement hydrogénées, la cire d'abeille, la cire de carnauba, les cires de paraffine, les cires de silicone, les alcools gras, les acides gras en C12-C18,
- 20 les glycérides semi-synthétiques solides, les monoester, diesters ou triesters du glycérol, les polyoxyéthylèneglycols, les glycérides polyoxyéthylénés glycosylés, et leurs mélanges.

2. Comprimé multiparticulaire selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'enrobage protecteur des particules enrobées à libération prolongée est

25 choisi parmi les excipients pour lesquels la balance hydrophile/lipophile (HLB) est supérieure à 10.

3. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce qu'il comprend un liant, un agent perméabilisant, des

édulcorants, des arômes et des colorants et que l'enrobage protecteur des particules enrobées comprend un agent antistatique et un lubrifiant.

4. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 et 3, caractérisé en ce que la proportion de mélange d'excipients par rapport aux  
5 particules enrobées est de 0,4 à 10, de préférence de 1 à 5 parties en poids.

5. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 et 4, caractérisé en ce qu'il se désagrège dans la bouche au contact de la salive en moins de 60 secondes, de préférence en moins de 40 secondes, en formant une suspension aisée à avaler.

10 6. Comprimé multiparticulaire selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un agent de désintégration, un agent diluant, un agent lubrifiant et éventuellement un agent gonflant, un agent perméabilisant, des édulcorants et des arômes.

7. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 5 et 6,  
15 caractérisé en ce que l'agent diluant est choisi parmi les agents solubles à propriétés liantes, constitués par un polyol de moins de 13 atomes de carbone se présentant soit sous forme de produit directement compressible dont le diamètre moyen des particules est de 100  $\mu\text{m}$  à 500  $\mu\text{m}$ , soit sous la forme d'une poudre dont le diamètre moyen des particules est inférieur à 100  $\mu\text{m}$ , ce polyol étant de  
20 préférence choisi dans le groupe comprenant le mannitol, le xylitol, le sorbitol et le maltitol, utilisés sous la forme du produit directement compressible alors que, dans le cas où il y aurait au moins deux agents solubles diluants à propriétés liantes, l'un est présent sous la forme directement compressible et l'autre sous la forme d'une poudre, le polyol pouvant être le même, les proportions de polyol  
25 directement compressible et de polyol poudre étant de 99/1 à 20/80, de préférence de 80/20 à 20/80.

8. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 à 7 caractérisé en ce que les particules enrobées comprennent au moins un principe actif choisi parmi ceux du groupe comprenant les sédatifs gastrointestinaux, les

antiacides, les antalgiques, les antiinflammatoires, les vasodilatateurs coronariens, les vasodilatateurs périphériques et cérébraux, les anti-infectieux, les antibiotiques, les antiviraux, les antiparasitaires, les anticancéreux, les anxiolytiques, les neuroleptiques, les stimulants du système nerveux central, les  
5 antidépresseurs, les antihistaminiques, les antidiarrhéiques, les laxatifs, les suppléments nutritionnels, les immunodépresseurs, les hypocholestérolémians, les hormones, les enzymes, les antispasmodiques, les antiangoreux, les médicaments influençant le rythme cardiaque, les médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle, les antimigraigneux, les médicaments  
10 influençant la coagulabilité sanguine, les antiépileptiques, les myorelaxants, les médicaments utilisés dans le traitement du diabète, les médicaments utilisés dans le traitement des dysfonctions thyroïdiennes, les diurétiques, les anorexigènes, les antiasthmatiques, les expectorants, les antitussifs, les mucorégulateurs, les décongestionnants, les hypnotiques, les antinauséeux, les hématopoïétiques, les  
15 uricosuriques, les extraits de végétaux, les agents de contraste.

9. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 à 8 caractérisé en ce que l'agent liant entrant dans la constitution des particules enrobées est choisi dans le groupe comprenant les polymères cellulosiques, les polymères acryliques, les povidones, les copovidones, les polyvinylalcools,  
20 l'acide alginique, l'alginate de sodium, l'amidon, l'amidon prégélatinisé, les sucres et leurs dérivés, la gomme guar, les polyéthylèneglycols et leurs mélanges.

10. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 à 9 caractérisé en ce que :

- 25 - le noyau des particules enrobées comprend un agent diluant et un agent antistatique.
- le polymère cellulosique comporté par les particules enrobées est l'éthylcellulose.

- le film d'enrobage des particules enrobées comprend un agent formant des pores, un agent plastifiant, un agent tensioactif, un agent antistatique et un lubrifiant et
- une couche polymérique est appliquée entre le noyau et le film polymérique fonctionnel comportés par les particules enrobées.

11. Comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 à 10 caractérisé en ce que le diamètre des particules enrobées est de 150µm à 700µm, étant entendu qu'au moins 50%, de préférence au moins 70% des particules ont un diamètre de 150µm à 500µm, et que moins de 15% des particules ont un diamètre inférieur à 150µm.

12. Procédé de préparation des particules enrobées comportées par le comprimé multiparticulaire selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :

- préparation, par granulation humide ou montage sur neutres, d'un noyau comprenant le principe actif,
- enrobage des noyaux ainsi obtenus par pulvérisation de la composition d'enrobage constituée d'au moins un polymère cellulosique,
- enrobage des particules enrobées ainsi obtenues par pulvérisation d'une composition d'enrobage protecteur constituée d'un excipient de type thermoplastique, dissous dans un solvant aqueux exempt de solvant organique,
- séchage.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internat application No

PCT/FR 03/01284

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
IPC 7 A61K9/26

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	FR 2 385 388 A (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) 27 October 1978 (1978-10-27)	1, 2, 4, 8, 11
Y	page 2, line 20 -page 3, line 10	1, 2, 4-8, 11
A	page 3, line 24 -page 4, line 23 page 6 -page 7; example 1	12
X	WO 96 39127 A (CHURCH & DWIGHT CO., INC.) 12 December 1996 (1996-12-12) page 14, line 11 -page 15, line 11 page 30, line 17 -page 33, line 15 page 37, line 5 - line 16 page 46, line 1 - line 14 --- -/--	1, 2



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

## \* Special categories of cited documents :

- \*A\* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- \*E\* earlier document but published on or after the international filing date
- \*L\* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- \*O\* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- \*P\* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

\*T\* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

\*X\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

\*Y\* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

\*G\* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

21 August 2003

Date of mailing of the international search report

28/08/2003

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5618 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Benz, K

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interns Application No

PCT/FR 03/01284

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	BODMEIER R: "TABLETING OF COATED PELLETS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, NL, vol. 43, no. 1, 1997, pages 1-8, XP000678667 ISSN: 0939-6411 cited in the application page 2 -page 3, paragraph 2.1. -----	1-12
Y	WO 99 44580 A (EURAND INTERNATIONAL S.P.A.) 10 September 1999 (1999-09-10) the whole document -----	1,2,4-8, 11

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

 Interna      Application No  
 PCT/FR 03/01284

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
FR 2385388	A	27-10-1978	GB 1598458 A	23-09-1981
			AU 523028 B2	08-07-1982
			AU 3465178 A	04-10-1979
			BE 865633 A1	03-10-1978
			CA 1110972 A1	20-10-1981
			CH 640727 A5	31-01-1984
			DE 2813146 A1	19-10-1978
			DK 143078 A	02-10-1978
			FR 2385388 A1	27-10-1978
			IT 1095559 B	10-08-1985
			JP 53142520 A	12-12-1978
			NL 7803496 A	03-10-1978
			SE 7803661 A	02-10-1978
WO 9639127	A	12-12-1996	US 5674529 A	07-10-1997
			AU 698784 B2	05-11-1998
			AU 6047396 A	24-12-1996
			BR 9608392 A	30-11-1999
			CA 2223281 A1	12-12-1996
			CN 1187121 A , B	08-07-1998
			CZ 9703892 A3	17-06-1998
			EP 0840598 A1	13-05-1998
			HU 9900856 A2	30-08-1999
			JP 11506778 T	15-06-1999
			NO 975567 A	05-02-1998
			NZ 310138 A	29-04-1999
			PL 323939 A1	27-04-1998
			SK 167797 A3	03-06-1998
			WO 9639127 A1	12-12-1996
WO 9944580	A	10-09-1999	AT 219658 T	15-07-2002
			AU 741992 B2	13-12-2001
			AU 2727799 A	20-09-1999
			BR 9908438 A	31-10-2000
			CA 2322315 A1	10-09-1999
			DE 69901938 D1	01-08-2002
			DE 69901938 T2	10-10-2002
			DK 1058538 T3	21-10-2002
			WO 9944580 A1	10-09-1999
			EP 1058538 A1	13-12-2000
			ES 2178876 T3	01-01-2003
			JP 2002505269 T	19-02-2002
			NZ 507271 A	28-03-2003
			PT 1058538 T	29-11-2002
			US 6596311 B1	22-07-2003

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No

PCT/FR 03/01284

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE  
CIB 7 A61K9/26

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

## B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

## C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	FR 2 385 388 A (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT) 27 octobre 1978 (1978-10-27)	1, 2, 4, 8, 11
Y	page 2, ligne 20 -page 3, ligne 10	1, 2, 4-8, 11
A	page 3, ligne 24 -page 4, ligne 23 page 6 -page 7; exemple 1	12
X	WO 96 39127 A (CHURCH & DWIGHT CO., INC.) 12 décembre 1996 (1996-12-12) page 14, ligne 11 -page 15, ligne 11 page 30, ligne 17 -page 33, ligne 15 page 37, ligne 5 - ligne 16 page 46, ligne 1 - ligne 14 --- -/--	1, 2

☒ Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents☒ Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

## \* Catégories spéciales de documents cités:

\*A\* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent

\*E\* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date

\*L\* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)

\*O\* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens

\*P\* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée

\*T\* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention

\*X\* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément

\*Y\* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier

\*Z\* document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

21 août 2003

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

28/08/2003

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Fonctionnaire autorisé

Benz, K



# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Deman internationale No  
PCT/FR 03/01284

## C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	BODMEIER R: "TABLETING OF COATED PELLETS" EUROPEAN JOURNAL OF PHARMACEUTICS AND BIOPHARMACEUTICS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, NL, vol. 43, no. 1, 1997, pages 1-8, XP000678667 ISSN: 0939-6411 cité dans la demande page 2 -page 3, alinéa 2.1. -----	1-12
Y	WO 99 44580 A (EURAND INTERNATIONAL S.P.A.) 10 septembre 1999 (1999-09-10) le document en entier -----	1,2,4-8, 11

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No  
PCT/FR 03/01284

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
FR 2385388	A	27-10-1978	GB 1598458 A	23-09-1981
			AU 523028 B2	08-07-1982
			AU 3465178 A	04-10-1979
			BE 865633 A1	03-10-1978
			CA 1110972 A1	20-10-1981
			CH 640727 A5	31-01-1984
			DE 2813146 A1	19-10-1978
			DK 143078 A	02-10-1978
			FR 2385388 A1	27-10-1978
			IT 1095559 B	10-08-1985
			JP 53142520 A	12-12-1978
			NL 7803496 A	03-10-1978
			SE 7803661 A	02-10-1978
WO 9639127	A	12-12-1996	US 5674529 A	07-10-1997
			AU 698784 B2	05-11-1998
			AU 6047396 A	24-12-1996
			BR 9608392 A	30-11-1999
			CA 2223281 A1	12-12-1996
			CN 1187121 A , B	08-07-1998
			CZ 9703892 A3	17-06-1998
			EP 0840598 A1	13-05-1998
			HU 9900856 A2	30-08-1999
			JP 11506778 T	15-06-1999
			NO 975567 A	05-02-1998
			NZ 310138 A	29-04-1999
			PL 323939 A1	27-04-1998
			SK 167797 A3	03-06-1998
			WO 9639127 A1	12-12-1996
WO 9944580	A	10-09-1999	AT 219658 T	15-07-2002
			AU 741992 B2	13-12-2001
			AU 2727799 A	20-09-1999
			BR 9908438 A	31-10-2000
			CA 2322315 A1	10-09-1999
			DE 69901938 D1	01-08-2002
			DE 69901938 T2	10-10-2002
			DK 1058538 T3	21-10-2002
			WO 9944580 A1	10-09-1999
			EP 1058538 A1	13-12-2000
			ES 2178876 T3	01-01-2003
			JP 2002505269 T	19-02-2002
			NZ 507271 A	28-03-2003
			PT 1058538 T	29-11-2002
			US 6596311 B1	22-07-2003